

- ® BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND
- ® Off nl gungsschrift <sub>m</sub> DE 100 29 697 A 1
- DEUTSCHES PATENT- UND MARKENAMT
- Aktenzeichen:
- ② Anmeldetag: (4) Offenlegungstag:
- 100 29 697.1 16. 6.2000 20, 12, 2001
- Int. Cl.<sup>7</sup>: C 09 D 5/12 C 09 D 5/34
  - C 08 L 55/02 C 09 D 155/02 C 08 L 53/02 C 09 D 153/02 C 08 K 3/00 C 09 D 5/02 C 09 J 153/02 C 09 J 155/02

(7) Anmelder:

BASF AG, 67063 Ludwigshafen, DE

Patent- und Rechtsanwälte Bardehle, Pagenberg. Dost, Altenburg, Geissler, Isenbruck, 68165 Mannheim

② Erfinder:

Raether, Roman Benedikt, Dr., 67117 Limburgerhof, DE

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

- (A) Feststoffhaltige Bindemittelzusammensetzung mit radikalisch polymerisierten Blockcopolymeren
  - Die Erfindung betrifft eine Bindemittelzusammensetzung, mindestens enthaltend ein durch radikalische Polymerisiation herstellbares Blockcopolymeres mit mindestens zwei Blöcken unterschiedlicher Monomerenzusammensetzung, und mindestens 2 Gew.-% mindestens einen nicht-magnetischen und nicht-magnetisierbaren anorganischen oder organischen Feststoff, ein Verfahren zur Herstellung einer solchen Bindemittelzusammensetzung sowie deren Verwendung.

#### Beschreibung

[0001] Die Erindung betrifft eine Bindemittelzusammensetzung, mindesens enthaltend ein durch radikalische Polymerisation herstellbares Blockcopolymeres mit mindestens zwei Blöcken unterschiedlicher Monomerenzusammensets zung, und mindestens 2 Gew. 5m mindestens eines nichtmagnetischen und nicht magnetisierbaren anorganischen oder organischen Polymeren von der der der der der der verwendung.

[0002] Bindemittelzusammensetzungen werden häufig zur Beschichung von Oberflächen oder zur Verklebung verschiedener Subartze oder als Püllmitet zum Ausfüllen von Unbenheiten in Oberflächen oder zur Reparatur von Fehl
10 stellen an Werkstofflächen, beispielsweise bei der Reparatur von Automobilkarosserieteilen, eingesetzt. Oft werden dabei an die entsprechenden Beschichtungen, Verklebungen oder Reparaturstellen hohe Ansprüchte bezüglich der Festigkeit und Widerstandsfähigkeit gegen äußere Einflüsse gestellt. Derartige Ansprüche lassen sich häufig nur dann erfüllen,
wenn die Bindemittelzusammensetzungen Füllstoffe, beispielsweise organische oder anorganische Feststoffe aufweisen.
Darüber hinaus werden Oberflächenbeschichtungen häufig zur dekorativen Beschichtung von Substraten eingesetzt.
15 Derartige Beschichtungen weisen oft farbgebende Pigmente auf. In allen genannten Fällen ist es erforderlich, daß die
entsprechender Püllstoffe bzw. Pigmente im Bindemittel möglichts gleichmäßig verleit ist. Die sicher zum einen
eine Gleichförmigkeit der Eigenschaften einer solchen Beschichtung über die gesamte Beschichtungsfläche, zum anderen, insbesonder wenn eine derartige Beschichtung frahgebende Pigmente enthält, trägt eine gleichmäßige Verteilung

solcher Pigmente in der Schicht zu einem werbesserien optischen Elizdruck der Schicht bel.

[9 [0003] Eine weitere Anforderung an solche Bildmeittuel besteht darin, die in einem solchen Bindemittuel verteilten, beispielsweise disperajeten Füllstoffe oder Pigmente über einen möglichst langen Zeitraum stabil zu disperajeren. Gegebenenfalls kann es sogar vorteilhaft sein, eine möglichst große Menge von Füllstoffen oder Pigmenten in einem Bindemittel zu disperajeren, beispielsweise um bestimmte vorteilhafte Eigenschaften der Füllstoffe oder Pigmente auszunutzen oder um. im Falle von Piementen, eine möglichst shohe Farbebung zu erzicheten.

23 [0004] In der Regel geht eine solche Erhöhung des Anteils an Füllsoffen oder Pigmenten mit einer Verringerung des Bindemittelarteils einher. Dies kann jedoch zu einer Verminderung der Slublität der Dispersionen solcher Füllerinde oder Pigmente in einem entsprechenden Bindemittel führen, wodurch die obengenannten, erwünschten Eigenschaften becintrichtigt werden können.

[0005] Darüber hinaus sollen entsprechende Oberflächenbeschichtungen, insbesondere wenn sie besonders häufig externen Bedingungen, beispielsweise Temperaturwechseln, energiereicher Strahlung oder mechanischen Belastungen ausgesetzt sind, ein mödlichts große Wolferstandsfähisteit ezen derartige Belastungen aufweisen.

[0006] Um eine möglichst guie Vereitung von Fällsörffen oder Pigmenten in einem Bindemittel zu erreichen wurden in der Vergangenheit häufig zur Erfeichterung einer solchen Dispersion von Pültsörffen oder Pigmente in Bindemitteln niedermolekulare Dispergiermittel in kleinen Mengen einem solchen Bindemittel zugefügt. Solche niedermolekulare Dispergiermittel wissen jedoch Nachteile auf. So könen sie beispielsweis bei ungünstigen Klimmbedingungen wir en bei zu fürfüchtigkeit oder hoher Temperatur leicht ausschwitzen, d. h., an die Oberfläche einer entsprechenden Oberflächenbeschichtung teten, wodruch in der Regel als üßere Erscheinnogsbild beentrischtigt wird. Erfoltg eine solch mig zration von Dispergiermitteln beispielsweise in Verklebungen, so kann dies eine Verringerung der Klebkraft zur Folge haben.

40 [0007] Weiterbin wurden in der Vergangenheit häufig Unverträglichkeiten zwischen bestimmten Füllstoffen oder bestimmten Pignenten und Bindemitteln beobachtet. Eine solche Unverträglichkeit wird häufig durch die unterschiedliche Polarität von Füllstoffen beziehungsweise Pigmenen und dem entsprechenden Bindemittel verursacht. Da Füllstoffe oder Pigmente oft hydrophil sind, während Bindemittel häufig hydrophobe Eigenschaften aufweisen, kann es daher bereits bei der Verteilung der Füllstoffe oder Pigmente in den Bindemitteln (Disperjervorgang) zu Trennungsserschaustungssen kommen wodurch die obengenannen, ungünstigen Eigenschaften hervorrufen werden. Insbesondere bei Füllstoffen die eine mechanische Verfestigung des Bindemittels hervorrufen sollen ist die Verträglichkeit zwäschen Bindemittel und Füllstoff ein elementares Erfordemis, da nur eine fesse Verbindung zwischen Füllstoff und Bindemittel eine entsprechende mechanische Verfestigung des Bindemittels bervorrufen kann.

[0088] In der Vergangenheit wurde derartigen Problemen häufig dadurch begegne, daß ionische Gruppen oder nichtichselt unter der Verdenhilte Gruppen in ein Bindermittel eingebaut wurden. Dies kann jedoch dazu Ühren, daß die entsprechenden Bindermittel eine erhöhte Wasserempfindlichkeit aufweisen und unter feuchten Bedingungen nicht mehr einsetzbar

[0009] Zur Henstellung von Bindemittelzusammensetzungen mit hohem Füllstoffanteil wurden in der Vergungenbeit häufig Polyadditions- oder Polykondenstalionsprochtate eingestert. Derartige Verbindungen lassen in der Regel eine ausgezeichnete Einfulßenhame auf die in der Bindemittelzusammensetzung vorliegenden Bindemittel und deren Eigenschaften bereits im Rahmen der Synthese solcher Bindemittelzusammensetzung vorliegenden Bindemittel und deren Eigenschaften bereits im Rahmen der Synthese solcher Bindemittelzusammensetzung vorliegen der Synthese solcher Bindemittel beitrungen der Synthese solcher Bindemittel beitrungen der Synthese solcher Bindemitteln beitrungen bei Synthese solcher Bindemitteln beitrungen bei Synthese solcher Bindemitteln beitrungen bei Synthese solcher Bindemitteln beitrungen Bindemitteln beitrunge

Wesenliche Verfahrensvereinfachung dar. Die entstehende Orbrodukte sind jedoch in ihren physikalischen oder chemischen Eigenschaften nur schwer kontrollierbar, eine gezielte Einstellung solcher Eigenschaften gelingt in der Regel nicht.

[0011] Die bekannten Verfahren zur radikalische Herstellung von Polymeren erlauben keine ausreichend gezielte Ein-

stellung von Polymerisationsgrad, Blocklängenverteilung, Polydispersität oder Blockstruktur. Damit lassen sich wervolle Eigenschaften wir Dispergierwirkung, Fillerberhalten oder mechanische Festigsiet gar nicht oder nur unvolktommen einstellen. Die bekannten, durch radikalische Polymerisation henstellbaren Bindemittel erfordern daher entweder eine zusätzliche Verwendung von nichetermolekularen Dispergiermitteln, wobei die bereits obengenannten negativen Eigenschaften zum Tragen kommen, oder den Einbau von Monomeren mit funktionellen Gruppen, die als fonische oder sonstige polare Ankergruppen wirkten und mit der Füllstoffloberfläche oder Pigmentoberfläche in Wechselwirkung treten Können. Dies settel jedoch, wie ebenfalls bereits oben geschildert, den befreidigende Lösung des angesprochenen Problems dar. Zum einen illät sich in den bekannten, durch radikalische Polymerisation herstellbaren Bindemitteln der Einbau solcher Monomeren die eine polare Gruppe aufweisen, nur unvollkommen steuen, zum anderen sind Monomeren mit Ankergruppen, die eine gewünschte Einstellung der Wechselwirkung des Bindemittels mit der Füllstoff- oder Pigmentoberfläche ermöglichen, of fun sechwer zugänglich.

[0012] Es bestand daher ein Bedarf an Bindemittelzusammensetzungen, welche die oben genannten Nachteile des Standes der Technik nicht aufweisen. Eine Aufgabe der vorliegenden Brindung liegt daher darin, füllstoff- oder pigmenthaltige Bindemittelzusammensetzungen zur Verfügung zu stellen, die über radikalische Polymenisation einfach herstellbare Bindemittelzusammensetzungen zur Verfügung zu stellen, die über radikalische Polymenisation einfach herstellbare Bindemittelzusammensetzung zur Verfügung zu stellen die auch bei höheren dung zugrundeliegende Aufgabe darin, eine Bindemittelzusammensetzung zur Verfügung zu stellen die auch bei höheren Anteilen an Füllstoffen oder Figmenten, beispielsweise von mehr als etwa 2 Gew-, 6, die oben genannen Vorteile aufweist. Weiterhin bestand die Aufgabe, eine Bindemittelzusammensetzung zur Verfügung zu stellen, die eine Pigmentdispersion in Wasser ermöglicht, wobei das Bindemittelzusammensetzung zur Verfügung zu stellen, die eine Pigmentdispersion in Wasser ermöglicht, wobei das Bindemittelzusammensetzung zur Verfügung zu stellen, die eine Pigmentdispersion in Wasser ermöglicht, wobei das Bindemittelzusammensetzung zur Verfügung zu stellen, die eine Pigmentdispersion in Wasser ermöglicht, wobei das Bindemittelzusammensetzung zur Verfügung zu stellen, die eine Pigmentdispersion in Wasser ermöglicht, wobei das Bindemittelzusammensetzung zur Verfügung zu stellen, die eine Pigmentdispersion in Wasser ermöglicht, wobei das Bindemittelzusammensetzung zur Verfügung zu stellen, die eine Pigmentdispersion in Wasser ermöglicht, wobei das Bindemittelzusammensetzung zur Verfügung zu stellen, die eine Pigmentdispersion hier verfügung zu stellen, die eine Pigmentdispersion

[0013] Gelöst wurde die erfindungsgemäße Aufgabe durch eine Bindemittelzusammensetzung, die mindestens ein durch radikalische Polymerisation herstellbares Blockcopolymeres und mindestens 2 Gew.-% eines nicht-magnetischen und nicht-magnetisierbarn eilchenförmigen anorganischen oder organischen Peststoffs enthält.

[0014] Gegenstand der vortlegenden Erfindung ist daher eine Bindemittelzusammensetzung, mindestens enthallend ein durch ralkilasische Polymerischion herstellbarss Blockcopolymeres mit mindestens zeut Blöcken unterschiedlicher Monomerenzusammensetzung, und mindestens 2 Gew.-% mindestens eines nicht-magnetisschen und nicht-magnetisierburen anorganischen oder organischen Peststoffs.

[0015] Unter einer "Bindemittelzusammenstzung" wird im Rahmen der vorliegenden Erfindung ein Gemisch verstrausden, das mindestens ein durch mädtalische Polymenstaino herstellbares Blockzopolymers enthäll, das mit Blöcke unterschiedlicher Monomerenzusammensetzung aufweist, und zusätzlich noch mindestens 2 Gew-8 eines nicht-magnetischen und nicht-magnetischerbaren ansognanischen oder onzusätzen Petstoffs. Eine erfindungsgemäße Binde inlicht-magnetischen und nicht-magnetischerbaren ansognanischen oder onzusätzen feststoffs. Eine erfindungsgemäße Bindemittelzusammensetzung kann darüber hinaus noch weitere Zusatzstoffe enthalten, wie sie weiter unten im Rahmen des vorliebenden Testes beschrieben weiten.

[0016] Unter einem "Blockcopolymeren" wird im Rahmen der vorliegenden Erfindung ein Polymeres verstanden, das mindestens zwei durch eine unterschiedliche Monomerenzusammensetzung gekennzeichnete Polymerblöcke aufweist. Unter einer "unterschiedlichen Monomerenzusammensetzung" wird im Rahmen der vorliegenden Erfindung der Befund verstanden, daß mindestens zwei Bereiche des Blockcopolymeren mindestens zwei Blöcke mit einer unterschiedlichen Monomerenzusammensetzung aufweisen. Es ist im Rahmen der vorliegenden Erfindung möglich, daß der Übergang zwischen zwei Blöcken kontinuierlich verläuft, das heißt, daß zwischen zwei Blöcken eine Zone existiert, die eine statistische oder regelmäßige Abfolge der die Blöcke konstituierenden Monomere aufweist. Es ist iedoch im Rahmen der vorliegenden Erfindung ebenso vorgesehen, daß der Übergang zwischen zwei Blöcken im wesentlichen diskontinuierlich verläuft. Unter einem "im wesentlichen diskontinuierlichen Übergang" wird eine Übergangszone verstanden, die eine deutlich geringere Länge als mindestens einer der durch die Übergangszone getrennten Blöcke aufweist. In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung beträgt die Kettenlänge einer solchen Übergangszone weniger als 1/10, vorzugsweise weniger als 1/20 der Blocklänge mindestens eines der durch die Übergangszone getrennten Blöcke. 45 [0017] Unter einer "unterschiedlichen Monomerenzusammensetzung" wird im Rahmen der vorliegenden Erfindung der Befund verstanden, daß sich die den jeweiligen Block konstituierenden Monomeren in mindestens einem Merkmal. beispielsweise in ihrer Verknüpfung untereinander, in ihrer Konformation oder Konstitution unterscheiden. Vorzugsweise werden im Rahmen der vorliegenden Erfindung Blockcopolymere eingesetzt, die mindestens zwei Blöcke aufweisen, deren Monomerenzusammensetzung sich mindestens durch die Konstitution der Monomeren unterscheidet.

[0020] Unter dem "Molekulargewicht" wird im Rahmen des vorliegenden Textes der Wert für Mw verstanden, wie er durch GPC unter folgenden Bedingungen erhältlich ist:

Eluent: THF, Standard: Polystyrol, Waters-Anlage, UV-Detektor: Waters 410, RI-Detektor: Waters 481, Pumpe: 510; Säulen: vernetztes Polystyrol (Meßbereich: 500–100.000 g/mol) von PSS (Mainz).

[0021] Die Herstellung der in den Bindemittelzusammensetzungen gemäß der vorliegenden Erfindung einsetzbaren Blocksopolymeren erfolgt durch radikalische Polymerisation. Ein Verfahren zur Herstellung der in den erfindungsgemäßen Bindemittelzusammensetzungen einsetzbaren Blocksopolymeren verlättle, in each der ewfunschten Zahl an Blök-

ken, mindestens zweistuße. In Abhängigkeit von der gewünschten Zahl der Blöcke können jedoch auch mehr Sufen durchlaufen werden. Soll beispielsweise ein Blockcopolymeres mit vier Blöcken hergestellt werden, sind in der Regel vier Stufen zur Herstellung eines entsprechenden Polymeren nötig. Entsprechendes gilt bei höherer oder niedigerer Blockarnahl. Die Zahl der benötigten Stufen ist in der Regel mit der Zahl der erhaltenen Blöcke im Blockcopolymeren identisch

[0022] Im Rahmen einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung wird das Blockcopolymere durch ein Verfahren mindestens umfassend die folgende Stufen (i) und (ii) hergestellt:

- (i) Reaktion unter radikalischen Bedingungen eines Reaktionsgemischs, umfassend
  - mindestens ein radikalisch polymerisierbares Monomeres (a),
  - mindestens einen radikalischen Initiator, sowie
  - eine Verbindung der Formel (I)

$$R_3$$
  $C = C < R_1$   $R_2$ 

15

20

25

30

(ii) Umsetzung des in Stufe (i) erhaltenen Umsetzungsprodukts (A) unter radikalischen Bedingungen mit mindestens einem, radikalisch homo- oder copolymertsierbaren Monomeren (b), wobei ein Umsetzungsprodukt (B) erhalten wird.

[0023] Im Rahmen der Stufe (i) des oben beschriebenen Verfahrens können alle radikalisch umsetzbaren Monomere als Monomere (a) eingesetzt werden.

[0024] Beispielsweise können als Monomere (a) ralikalisch homo- oder copolymerisierbare Werbindungen eingesetzt werden, die eine hydrophile Gruppe, z. B. eine Carboxylgruppe, Sulfonsäugeruppe oder Phosphorsburguppe umfas-13 sen. In diesem Falle handelt es sich bei dem Monomeren (a) um hydrophile, radikalisch homo- oder copolymerisierbare Monomere. d. b. um Monomere, deren Läslichkeit im Wesser birbert als die von Stiven.

Monomere, d. n. uni Monomere, deren Losienkeit in Wasser noner als die von Styrot ist.

[0025] Selbstverständlich Können auch Gemische verschiedener hydrophiler Monomere im Rahmen der vorliegenden

Erfindung als Monomere (a) eingesetzt werden.

[0026] Îm Rahmen einer weiteren Ausführungsform der vorliegenden Erfindung können jedoch auch radikalisch polymerisierbare Monomere eingesetzt werden, die eine Wasserlöslichkeit aufweisen, die derjenigen von Styrol entspricht oder sogar geringer ist.

[0027] Darüber hinaus lassen sich gemäß dem oben genannten Verfahren auch Gemische aus mindestens einem hydrophilen Monomeren und mindestens einem hydrophoben Monomeren polymerisieren. Im einzelnen sind als Monomere (a) zu nennen:

[0028] C1- bis C207-Alkyl- und Hydroxyalkylester von monoethylenisch ungesättigten C3-bis C107-Monocarbonsäuren oder C4- bis C3-Dicarbonsäuren, beispielsweise Methylmethacrylat, Ethylmethacrylat, Propylmethacrylat (alle Isomere), Butylmethacrylat (alle Isomere), 2-Ethylhexylmethacrylat, Isobornylmethacrylat, Methylacrylat, Ethylacrylat, Propylacrylat (alle Isomere), Butylacrylat (alle Isomere), 2-Ethylhexylacrylat, Isobornylacrylat, Benzylacrylat, Phenylacrylat, Stearylacrylat, Maleinsäurediethylester, Hydroxyethylacrylat, Hydroxypropylacrylat, Hydroxybutylacrylat, weiterhin (Meth)Acrylester von alkoxylierten C1- bis C18-Alkoholen, die mit 2 bis 50 mol Ethylenoxid, Propylenoxid, Butylenoxid oder Mischungen hiervon umgesetzt sind; Benzylmethacrylat, Phenylmethacrylat, Stearylmethacrylat, Methacrylnitril, Styrol, α-Methylstyrol, Acrylnitril, funktionalisierte Methacrylate; Acrylate und Styrole, ausgewählt unter Glycidylmethacrylat, 2-Hydroxyethylmethacrylat, Hydroxypropylmethacrylat (alle Isomere), Hydroxybutylmethacrylat (alle Isomere), Diethylaminoethylmethacrylat, Triethylenglycolmethacrylat, Itaconsäureanhydrid, Itaconsäure, Glycidylacrylat, 2-Hydroxyethylmethacrylat, Diethylaminoethylacrylat, Triethylenglycolacrylat, Methacrylamid, N-tert.-Butylmethacrylamid, N-methylol-methacrylamid, N-Ethylolmethacrylamid, N-tert-Butylacrylamid, N-Butylacrylamid, N-Methylolacrylamid, N-Ethylolacrylamid, Vinylbenzoesäure (alle Isomere), Diethylaminostyrol (alle Isomere), α-Methylvinylbenzoesäure (alle Isomere), Diethylamino-α-methylstyrol (alle Isomere), p-Methylstyrol, p-Vinylbenzolsulfonsäure, Trimethoxysilylpropylmethacrylat, Triethoxysilylpropylmethacrylat, Tributoxysilylpropylmethacrylat, Diethoxymethylsilylpropylmethacrylat, Dibutoxymethylsilylpropylmethacrylat, Diisopropoxymethylsilylpropylmethacrylat, Dimethoxysilylpropylmethacrylat, Diethoxysilylpropylmethacrylat, Dibutoxysilylpropylmethacrylat, Diisopropoxysilylpropylmethacrylat, Trimethoxysilylpropylacrylat, Triethoxysilylpropylacrylat, Tributoxysilylpropylacry lat, Dimethoxymethylsilylpropylacrylat, Diethoxymethylsilylpropylacrylat, Dibutoxymethylsilylpropylacrylat, Diisopropoxymethylsilylpropylacrylat, Dimethoxysilylpropylacrylat, Diethoxysilylpropylacrylat, Dibutoxysilylpropylacry

lat, DiscorposysilyImpoylatrylat, Vinylateata und Vinylbuyrat, Vinylathorid, Vinylbuonid, Vinylbuonid, Vinylbuonid, Vinylathorid, Vinylbuonid, Vinylathorid, Vinylathorid,

Dimethylacrylsäure, Ethylacrylsäure, Allylessigsäure oder Vinylessigsäure, weiterhin monoethylenisch ungesättigte C4bis Cs-Dicarbonsäuren, deren Halbester, Anhydride, Alkalimetallsalze und/oder Ammoniumsalze, beispielsweise Malcinsäure, Fumarsäure, Itaconsäure, Mesaconsäure, Mcthylenmalonsäure, Citraconsäure, Malcinsäurcanhydrid, Itaconsäureanhydrid oder Methylmalonsäureanhydrid; weiterhin Sulfonsäuregruppen enthaltende monoethylenisch ungesättigte Monomere, beispielsweise Allylsulfonsäure, Styrolsulfonsäure, 2-Acryl-amido-2-methylpropansulfonsäure, Methallylsulfonsäure, Vinylsulfonsäure, Acrylsäure-3-sulfopropyl-ester oder Methacrylsäure-3-sulfopropylester, weiterhin Phosphonsäuregruppen enthaltende monoethylenisch ungesättigte Monomere, beispielsweise Vinylphosphonsäure. Allylphosphonsäure oder Acrylamidoethylpropanphosphonsäure, weiterhin Amide und N-substitujerte Amide von monocthylenisch ungesättigten C3- bis C10-Monoearbonsäuren oder C4- bis C8-Dicarbonsäuren, beispiels weise Aerylaniid, N-Alkylacrylamide oder N.N-Dialkylacrylamide mit jeweils 1 bis 18 C-Atomen in der Alkylaruppe wie N-Methyacrylamid, N,N-Dimethylacrylamid, N-tert.-Butylacrylamid oder N-Octadecylacrylamid, Maleinsäuremonomethylhexylamid, Maleinsäuremonodecylamid, Diethylaminopropylmethacrylamid oder Acrylamidoglykolsäure; weiterhin Alkylamidoalkyl(meth)acrylate, beispielsweise Dimethylaminoethylacrylat, Dimethylaminoethylmethacrylat, Ethylaminoethylacrylat, Diethylaminoethylmethacrylat, Dimethylaminopropylacrylat oder Dimethylaminopropylmethacrylat; weiterhin Vinylester, Vinylformiat, Vinylacetat oder Vinylpropionat, wobei diese nach der Polymerisation auch verseift vorliegen 15 können; weiterhin N-Vinylperbindungen, beispielsweise N-Vinylpyrrolidon, N-Vinylparolactam, N-Vinylperbindungen, N-Vinyl-N-methylformamid, 1-Vinylimidazol oder 1-Vinyl-2-methylimidazol; weiterhin Vinylether von C1 bis C18-Alkoholen, Vinylether von alkoxylierten C1- bis C18-Alkoholen und Vinylether von Polyalkylenoxiden wie Polyethylenoxid, Polypropylenoxid oder Polybutylenoxid, Styrol oder dessen Derivate wie α-Methylstyrol, Indem Dicyclopentadien, Monomere, die Amino- oder Iminogruppen wie Dimethylaminoethylmethacrylat, Diethylaminoethylacrylat, Diethylaminopropylmethacrylamid oder Allylamin, Monomere, die quartäre Ammoniumgruppen tragen, wie z. B. vorliegend als Salze, wie sie durch Umsetzung der basischen Aminofunktionen mit Säuren wie Salzsäure, Schwefelsäure, Salpetersäure, Ameisensäure oder Essigsäure erhalten werden, oder in quaternisierter Form (Beispiele geeigneter Quaternisierungsmittel sind Dimethylsulfat, Diethylsulfat, Methylchlorid, Ethylchlorid oder Benzylchlorid), wie z. B. Dimethylaminoethylacrylat-hydrochlorid, Diallyldimethylammoniumchlorid, Dimethylaminoethylacrylat-methylchlorid, Dimethylaminoethylaminopropylmethacrylamid-methosulfat, Vinylpyridiniumsalze oder 1-Vinylimidazoliumsalze; Monomere, bei denen die Aminogruppen und/oder Ammoniumgruppen erst nach der Polymerisation und anschließender Hydrolyse freigesetzt werden, wie beispielsweise N-Vinylformamid oder N-Vinylacetamid sowie Gemische aus zwei oder mehr der vorstehend genannte Monomeren.

[0029] Im Rahmen einer bevorzugten Ausführungsform finden als ein erstes Monomeres (a) Styrol oder eines oder zo mehrere der oben genannten Styrolderivale, Arcyl- oder Meharcylskue, ein Cr-Cp-Ally-) oder -Highoryskulykarcylat oder -meharcylat, finylacetat, einer der oben genannten Vinylether oder ein Gemisch aus zwei oder mehr davon, ein substituiertes oder unsubstituiertes oder in Gemisch aus zwei oder mehr davon, ein substituiertes oder unsubstituiertes oder in Gemisch aus zwei oder mehr davon, oder ein Gemisch aus steinem einem Monomer (a) mit mindestens einem weiteren radikalisch homo-oder copolymerisierbaren Monomeren (a) Verwendunz.

[0030] Erfindungsgemäß wird bei der Herstellung des Umsetzungsprodukts (A) eine Verbindung (I) der Formel

$$R_3$$
  $C = C < R_1$ 

verwendet, worin R, bis R, die oben genannte Bedeutung aufweisen. Unter einem "Heteroatom" wird im Rahmen der vorliegenden Efrindung ein vom Kohlenstoff verschiedenes Atom verstanden, das zur Ausbildung von Mehrfachbindungen (Doppel- oder Druffschbindungen) mit einem C-Atom fiktig ist. [0031] Im Rahmen einer bevorzugten Ausführungsform der Efrindung werden als Verbindung der allgemeinen Formel

40

[0031] Im Rahmen einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung werden als Verbindung der allgemeinen Formel I.1,Diphenylethen, 1,I-Dinaphlylethen, 4.4 Frinjeldenbis(NI)-finentlylanlin), 4.4 Frunjklenbisganinobenzoli, cis-Stilben, trans-Stilben α-Phenylacrylsäuremethylester, α-Phenylmethacrylsäuremethylester, α-Phenylacrylnitini, α-Phenylmethacrylnitin Joter in Gemisch aus zwei oder mehr davon eingesetzt. Im Rahmen einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung wird als Verbindung der allgemeinen Formel I.1, 1-Diphenylethen eingesetzt.

[0032] Ebenfalls als Vetbindung der allgemeinen Formel I geeignet sind substituierre Diphenylethene, die entweder an so einem oder beiden aromatischen Kohlenwasserstoffresten mit elektronenziehenden oder elektronenschiebenden Substituenten, wie z. B. tert-Butyl-, Benzyl- oder CN-Gruppen substituiert sind, oder ein Alkoxydiphenylethylen, wie z. B. Mehoxy-, Elhoxy- oder tert-Butyloxydiphenylethylen, sowie die analogen Thio- oder Aminoverbindungen, eingesetzt werden.

[0033] Die Stufe (i) des oben genannten Verfahrens wird in Gegenwart mindestens eines radikalischen Initiators durchsegführt, wobei hier oxidierende radikalische Initiatoren bevorzugt sind. Verzugsweise sollte der Initiator im verwendeten
Exsemittel oder zuumindest in den zur Polymeristation eingesetzten Monomeren löstlich sein. Im allgemeinen können jedoch alle bei der Radikalkettenpolymerisation berkömmlicherweise verwendeten Azo- und/oder Peroxo-Verbindungen
einsentut mendet.

[0034] Geeignete Initiatoren sind beispielsweise in der WO 98/01478 auf S. 10, Z. 17-34 beschrieben, die diesbezüglich vollumfänglich in den Kontext der vorliegenden Anmeldung aufgenommen wird.

[9035] In einer bevorzugen Ausführungsform für die Stufe (i) des oben genannten Verfahrens wird eine vergleichsweise große Menge an radikalischem Initiator zugegeben, wobei der Anteil an radikalischem Initiator am Reaktiomsgemisch vorzugsweise (), 5 his 30 cfew. 36, welter bevorzugt 1 his 20 cfew. 36, jeweit bezogen auf die Gesamtmenge des Monomeren (a) und des Initiators, beträgt. Wzrugsweise beträgt das Verhältnis Initiator zu Verbindung der allgemeinen 65 Formel 13: 1 his 1: 3, weiter bevorzugt 2: 1 his 1: 2, und insbesonder 1,5: 1 his 1: 1; 3, weiter bevorzugt 2: 1 his 1: 2, und insbesonder 1,5: 1 his 1: 1; 3, weiter bevorzugt 2: 1 his 1: 2, und insbesonder 1,5: 1 his 1: 1; 3.

[0036] Die oben beschriebene Reaktion gemäß Stufe (i) kann bei der Herstellung der Bindemittelzusammensetzung der vorliegenden Erfindung in wäßriger Umgebung oder im wesentlichen wasserfrei durchgeführt werden,

[0037] Wird die beschriebene Reaktion gemäß Stufe (i) im wäßtiger Prase durchgeführt, so wird unter dem Begriff "wäßtiger Prases" im Rahmen des vorliegenden Tettest eine Prase verstanden, die 10 bis 100 Gew-5 Wasser enthalt. Liegt der Wasseranteil der wäßrigen Prase bei weniger als 10%, so ist es im Rahmen der vorliegenden Erfindung bevorzug, wenn die wäßrigen Prase ein Gemisch aus Wasser und einem oder mehreren wassermischbaren Lösenniteln wie 5 THF, Methanol, Eibanol, Popunal, Buanol, Aceton, Methyl-Ebby, Keton oder dergliechen enthält Ei sig idsoch oben.

falls möglich, die Umsetzung gemäß Stufe (i) in Gegenwart eines Gemisches aus Wasser und einem nicht wassermischbaren Lösemittel wie einem aromatischen Lösemittel, beispielsweise Toluol, durchzuführen.

[0038] Die obige Reaktion gemäß Sufe (a) kann beispielsweise in Gegenwart einer Base durchgeführt werden. Dadurch sind organische oder anorganische, vorzugsweise niedermolekulare Basen einsetzbar. Beispiele für geeignete Ba-10 sen sind NaOH, KOH, Ammoniak, Diethanolamin, Mono-, Di- oder Thethylamin, Dimethylethanolamin oder ein Gemisch aus zwei oder mehr davon. Gute Eigebnisse lassen sich beispielsweise mit Ammoniak, Di- oder Thethanol oder einnem Gemisch aus zwei oder mehr davon crzielen.

[0039] Es ist jedoch ebenso möglich, die Reaktion gemäß Stufe (i) in einem organischen Lösemittel oder lösemittelfrei ('in Substanz'), beispielsweise in der Schmebe, ducht zuführen. Wenn im Rahmen der vorliegenden Erfindung von ein en Reaktionsführung in einem organischen Lösemittel oder lösemittelfrei gesprochen wird, so wird darunter eine Reaktionsführung verstanden, die in Gegenwart von weitger als 10 Gew-8, sorvargsweise weniger als 10 Gew-8, sorvargsweise weniger als 10 Gew-8 bed tweniger als 1 Gew-8. Wasser ablikut. In einer weiteren Ausführungsform der vorliegenden Erfindung wird in der erfindungsgemäßen Bindemittelzusammensetzum pinindestens ein Blockcopolymerse eingestez, bei diessen Herstellung Stufe (i) in einem organischen Lösemittel oder lösemittelfrei durchgeführt wurde, wobei der Wassergehalt des Reaktionsgemisches owniger als 0,5 Gew-8, betrung beispielsweise weniger als 0,4 Gew-8, betrung he, in einer weiteren.

weniger as 0,0 Gew.- Bedag, Gespieswebs weniger as 0,2 Gew.- Octor weniger as 1,1 Gew.- Bedag Gespieswebs weniger as 0,2 Gew.- Octor weniger as 1,1 Gew.- Bedag Gespieswebs weniger as 0,2 Gew.- Bedag Gespieswebs we

ganische Lösemittel eingesetzt werden, erreichen.

25 (0401) Als L\u00e4semittel eigenen sich im Rahmen der vorliegenden Erfindung grunds\u00e4tzlich alle polaren und umpolaren organischen L\u00e4semittel in denen die entsprechenden und vorzugsweise auch die entstehenden Polymeren, gegebenenfalls bei erh\u00f6hter Temperatur, j\u00f6\u00e4theta (Deische kind beispielsweise C3 bis C10 Alkane, Cyclohexan, Decallin, Aceton, Methylethylketon, Diisobulykketon, Tetrahyderfuran, Dioxan, Benzol, T\u00f6htol, Glykofe wie Ethylenglykol, Triethylenglykol, tellweise oder voll\u00e4g endgreponverschlossene Glykofelber wie Ethylenglykolmonnenthylether, 50 Essigs\u00e4urendling als Gosolvens) oder voll\u00e4g endgreponverschlossene Glykofelber wie Ethylenglykolmonnenthylether, 50 Essigs\u00e4urendling als Gosolvens) oder er\u00e4thanol oder Ethanol oder die h\u00f6heren Homologen der Alkanole mit bis zu 18 C-Atomen (gegebenenfalls als Gosolvens) oder Gemische aus zwei oder meht davoel

benenfalls als Cosolvens) oder Gemische aus zwei oder mehr davon.

[0041] Die Reaktion gemäß Stufe (i) wird im allgemeinen bei Temperaturen oberhalb Raumtemperatur und unterhalb

[UV41] Die Keakton gemas Stute (1) Wird im augemeinen bei Temperaturen obernab kaumtemperatur und unternab der Zersetzungstemperatur der Monomeren durchgeführt, wobei vorzugsweise ein Temperaturbereich von 50 bis 150°C, weiter bevorzugt 70 bis 120°C und insbesondere 80 bis 110°C gewählt wird.

15 [0042] Die Reaktion gemäß Stufe (i) wird im allgemeinen bei Drücken von 1 bis 300 bar, beispielsweise von etwa 1,5 bis 100 oder etwa 2 bis etwa 20 bar durchgeführt.

[0043] Obwohl bzgl. der Molekularge wichtuverteilung keinerlei Beschrinkungen existieren, kann in der Reaktion gemß (i) ein Umsetzungsprodukt erhalten werden, das eine Molekulargewichtsverteilung M₄/M₂ gemessen mit Gelpermeationschromatographie unter Verwendung von Polystyrol als Stundard von ≤ 4, orzugwesies ≤ 3, weiter bevorzugt 
sie ≤ 2, insbesondere ≤ 1,5 und in einzelnen Fällen auch ≤ 1,3 besitzt. Die Molekulargewichte des Umsetzungsprodukts 
(A) sind durch die Wahl der Verhältnisses Monomene (g) zu Verhändungen (f) zur adkalischem Initiater in weiten Grenzen steuerbar. Dabei bestimmt insbesondere der Gehalt an Verbindung (f) das Molekulargewicht, und zwar derart, daß je

niert wird.

50 [0045] Im Rahmen der nachfolgenden Stufe (ii) wird das Umsetzungsprodukt der Stufe (i) einem weiteren radikalisch homo-oder copolymeisierbarun Monomeren oder einem Genisch aus zwie oder mehr solcher Monomeren umgesetzt. In einer solchen Umsetzung gemäß Stufe (ii) wird demnach das Umsetzungsprodukt der Stufe (i) mit inmidestens einem frei wältblaren, radikalisch homo-oder copolymensierbaren Monomeren (b) umgesetzt, das sich in mindestens einer der weiter oden bereits definierten Eigenschaften von dem in Stuff (i) einesestzten Monomeren (a) unterschiedet. Wenn in

5s der Umsetzung gemäß Stufe (i) bereits ein Gemisch aus zwei oder mehr Monomeren eingesetzt wurde, so kann in Stufe (ii) ein weiteres Monomeres (b) eingesetzt werden, es ist jodoch ebens gut möglich, ein Gemisch aus zwei oder mehr Monomeren (b) einzusetzen. Mäßgeblich ist in diesem Zusammenhang lediglich, daß sich die Monomeren, die in Stufe (i) eingesetzt werden, dahnigehend unterschieden, daß die im Rahmen der Umsetzung gemäß Stufe (i) erhaltene Block sich von dem in Stufe (ii) erhaltenen Block in mindestens einem der der oben genannten Bigsenschafen unterscheide).

[0046] Grundsätzlich sind als Monomere (b) die bereits im Rahmen der Erläuterung der Monomeren (a) genannten Monomeren geeignet.

[0047] Die Umsetzung gemäß Stufe (ii) wird prinzipiell nach den üblichen Bedingungen für eine radikalische Polymerisation durchgeführt, wobei die Umsetzung entsprechend der Stufe (i) in wäßriger Phase, in einem Lösemittel oder lösemitt

semittelfrei durchgeführt werden kann.

[0048] Die Stufen (i) und (ii) können im Rahmen des beschriebenen Werfahrens sowohl räumlich als auch zeitlich getrennt voneinander durchgeführt werden, wobei zunächst Stufe (i) und anschließend Stufe (ii) durchgeführt wird. Die Stufen (i) und (ii) können dabei auch in nur einem Reaktionsgefäß nacheinander durchgeführt werden, d. h. zunächst

wird mindestens ein Monomeres (a) in Gegenwart einer Verbindung der allgemeinen Formel (I) in Abhängigkeit von der gewinschten Anwendung bzw. der gewünschten Eigenschaften teil weise oder vollständig radikalisch polymerisiert und anschließend mindestens ein Monomeres (b) zugegeben und debnfalls radikalisch polymerisies).

[0049] Es ist im Rahmen der vorliegenden Erfindung jedoch ebenso möglich, daß von Anfang an ein Monomerengemisch umfassend mindestens ein Monomeres (a) und mindestens ein Monomeres (b) eingesetzt und in Gegenwart der Verbindung (I) zur Reaktion gebracht wird.

[0050] Dabei wird angenommen, daß die Verbindung (I) zunächst mit dem mindestens einen Monomeren (a) reagiert und anschließend das daraus gebildete Umsetzungsprodukt (A) oberhalb eines bestimmten Molekulargewichts auch mit dem Monomeren (b) reagiert.

[0051] Je nach Reaktionsführung ist es dabei erfindungsgemäß möglich, an den Endgruppen funktionalisierte Polymere, Block- oder Multiblock- sowie Gradienten Copolymere, sternförmige Polymere, Pfropf-Copolymere und verzweigte Copolymere herzustellen.

[9052] Es ist darüber hinaus vorgeschen, daß das in Sufe (ij) erhaltene Polymere (B) in einer weiteren Reaktionsstufe (iii) mit einem weiteren Monomeren (o) umgesstz wird, wobei das Monomere (c) bedraßla beispielsweise aus der bei (iii) mit einem weiteren Monomeren (c) umgesstz wird, wobei das Monomere (c) bedraßla beispielsweise aus der bei vereits oben genannten Aufzählung ausgewählt werden kann. Die Umsetzung erfolgt wie bereits für Stufen (i) und (ii) beschrieben. Das erföhungsgesmäße Verfahren kann entsprechend mit einer, im wesentlichen nur durch die Reaktionsbedingungen und die Materialeigenschaften des entstehenden Polymeren begrenzten, beliebige Zahl an Stufen mit einer entsprechen Delubeibiere Zahl an Monomeren durchereführt werden.

[9053] In Abhängigkeit von der gewänschten Zahl an Blöcken im Blockcopolymeren kann im Rahmen der Herstellung der in der erfindungsgemäßen Bindemittelzusammenstzung einzusetzenden Polymeren das Umsetzungsprodukt aus zu Stufe (ii), das Polymere (B) in einer weiteren Reaktionsstufe (iii) mit einem weiteren Monomeren (c) oder den mehr weiteren Monomeren (c) oder aben zu zwei oder mehr weiteren Monomeren (c) ungesetzt werden. Das Monomeren (c) oder das zwei oder mehr Monomeren (c) kann dabei beispielsweise aus der bereits oben genannten Aufzählung der Monomeren (su zwei das weiter Monomeren (c) kann dabei beispielsweise aus der bereits oben genannten Aufzählung der Monomeren (z) ungesetzt der Monomeren (c) kann dabei beispielsweise aus der bereits oben genannten Aufzählung der Monomeren (z) ungewählt werden. Eist siturch diese Reaktionstüttung möglich, ein Blockcopolymeres mit einer im wesentlichen beliebig hohen Zahl an Blöcken, beispielsweise 5, 10, 25 (2) 50 oder (0) Blöckcopolymeres mit einer im wesentlichen beliebig hohen Zahl an Blöcken, beispielsweise 5, 10, 25 (2) 50 oder (0) Blöckcopolymeres mit einer im wesentlichen beliebig hohen Zahl an Blöcken, beispielsweise 5, 10, 25 (2) 50 oder (0) Blöckcopolymeres mit einer im wesentlichen beliebig hohen Zahl an Blöcken, beispielsweise 5, 10, 25 (2) oder (10) Blöckcopolymeres mit einer im wesentlichen beliebig hohen Zahl an Blöcken, beispielsweise 5, 10, 25 (2) oder (10) Blöckcopolymeres mit einer im wesentlichen beliebig hohen Zahl an Blöcken, beispielsweise 5, 10, 25 (2) oder (10) Blöcken bergatzielen.

200 90 unt 100 piou Anni merabenniam su unerhebitch, ch alle Blöche eine jeweits unterschiedliche Monomeronussmmonomeratung eine eine eine eine Blockfolge entsteht, in der sich zwei der mehr unterschiedliche Monomeratung eine Blockfolge entsteht, in der sich zwei der mehr unterschiedliche Monomeratung eine Blockfolge eine Blockfolge entsteht, in der sich zwei der Blöche Monomeratung eine Blockfolge eine Wei eben der felle mit der der statistisch wiederholen. Entscheidend ist einzig, daß mindestens zwei der Blöcke ein wie oben der fellenfert unterschiedliche Monomeronussammenszena aufweisen.

[0055] Im Rahmen des Verfahrens zur Herstellung eines Blockcopolymeren, wie es in einer erfindungsgemäßen Bindemittelzusammensetzung eingesetzt wird, kann daher in Stufe einer (iii)

(iii) das in Stufe (ii) erhaltene Umsetzungsprodukt (B) unter radikalischen Bedingungen in Gegenwart von mindestens einem, radikalisch home- oder opolymerisierbaren Monomeren (e) umgesetzt werden, wobei diese Umsetzung gegebenerallis mehrfach hintereinander mit gleichen oder verschiedenen Monomeren (c) wiederholt wird.

[9056] Dabei ist es möglich, in einfacher Weise unter Verwendung einer einfach zugänglichen Verbindung der allgemeinen Forme IB Blockcopolymere bereitzustellen, die z. B. einen Nydrophilen Block, wie z. B. einen (Mehlbaryt)stursoder einen C.,.e-Alky(mehlbacrylat-Block und eine weiteren, vorzugsweise hydrophoben Polymer-Block, wie z. B. einnen Block auf der Basis von vinylaromatischen Monomeren, wie z. B. Syrol oder substitutieren Syrolen, sowie nichtaromatischen Vinylverbindungen, wie z. B. Vinylaccata, sowie höhrer (> C.) Alky(Imeth)scrylate aufweisen. Gemäß dem beschriebenen Verfahren ist es jedoch ebenso möglich, unter Verwendung einer Verbindung gemäß der allgemeinen Formel I Blockcopolymere bereitzussellen, die einen hydrophoben und darauffolgend einen hydrophilen Block aufwei

[0057] Es hat sich darüber hinaus gezeigt, daß auch solche Monomeren durch das geschilderte Verfahren radikalisen home- oder copolymenisierbar sind, die eine dektronenreiche olefinisch ungesättigte Doppelbindung aufweisen. Beispiele für solche Verbindungen sind die Vinylether, Vinyletste, beispielsweise Vinylacetat, oder die TV-Vinylverbindungen, wie sie bereits oben genannt wurden. [0058] Im Rahmen des genannten Verfahrens können dabei die Monomeren im wesentlichen in beliebiger Reihenfolge

[0088] Im Rahmen des genannten Verfahrens k\u00f6nnen dabei die Monomeren im wesentlichen in beliebiger Reihenfolge copolymerisiert werden, ohne da\u00e4 beispielsweise eine bestimmte Abfolge von hydrophilen und hydrophoben Monomeren beachtet werden mu\u00df.

[0059] Ferner sind beispielsweise Polymere der folgenden Struktur herstellbar, die in den erfindungsgemäßen Bindemittelzusammensetzüngen verwendet werden können:

Poly((meth)acrylsäure-stat-(meth)acrylat-b-(styrol-stat-(meth)acrylat)), wobei der Begriff "(meth)acrylat", Alkylester 55 der Methacrylsäure und Acrylsäure bezeichnet.

[0060] Im einzelnen sind die folgenden Blockcopolymeren zu nennen:

Polytsyrol-b-acrylsäure), Polytsyrol-b-arcylsäuremethylester), Polytsyrol-b-acrylsäureethylester), Polytsyrol-b-winylacata), Polytsyrol-b-methacrylsäureethylester), Polytsyrol-b-methacrylsäureethylester), Polytsyrol-b-methacrylsäureethylester), Polytsyrol-b-methacrylsäureethylester), Polytsyrol-b-methacrylsäureethylester), Polytsyrol-b-methacrylsäureethylester), Polytsyrolidon-b-acrylsäureethylester), Polytsyrolidon-b-Methacrylsäuremethylester), Polytsyrolidon-b-Methacrylsäuremethylester), Polytsyrolidon-b-dembethylester), Polytsyrolidon-b-dembethylester), Polytsyrolidon-b-dembethylester), Polytsyrolidon-b-Methacrylsäureethylester), Polytsyrolidon-b-Methacrylsäureethylester), Polytsyrolidon-b-Methacrylsäureethylester), Polytsyrolidon-b-Methacrylsäureethylester), Polytsyrolidon-b-Methacrylsäureethylester), Polytsyrolidon-methacrylsäureethylester), Polytsyrolidon-methacrylsäureethylester), Polytsyrolidon-methacrylsäureethylester), Polytsyrolidon-b-Methacrylsäureethylester), Polytsyrolidon-methacrylsäureethylester), Polytsyro

Poly(N-vinylformamid-b-Acrylsäureethylester).
[0061] Weiterhin sind gemäß der vorliegenden Erfindung einsetzbar:

methylmethacrylat-b-styrol), Poly(n-butylacrylat-b-styrol-b-n-butylacrylat-b-styrol) und dergleichen.

[0062] Ebenfalls geeignet sind: Poly((styrol-s-styrolsulfonsäure-Natriumsalz)-b-methylmethacrylat). Poly((styrol-sstyrolsulfonsäure-Natriumsalz)-b-propylmethacrylat), Poly((styrol-s-styrolsulfonsäure-Natriumsalz)-b-butylmethacrylat). Poly((styrol-s-styrolsulfonsäure-Natriumsalz)-b-ethylmethacrylat), Poly((styrol-s-styrolsulfonsäure-Natriumsalz)b-propylacrylat), Poly((styrol-s-styrolsulfonsäure-Natriumsalz)-b-methylacrylat), Poly((styrol-s-styrolsulfonsäure-Natriumsalz)-b-butylacrylat), Poly((styrol-s-styrolsulfonsäure-Natriümsalz)-b-ethylacrylat), Poly((styrol-s-acrylamido-2methylpropansulfonsäure-Natriumsalz)-b-methylmethacrylat), Poly((styrol-s-acrylamido-2-methylpropansulfonsäure-Natriumsalz)-b-propylmethacrylat), Poly((styrol-s-acrylamido-2-methylpropansulfonsäure-Natriumsalz)-b-butylmethacrylat), Poly((styrol-s-acrylamido-2-methylpropansulfonsäure-Natriumsalz)-b-ethylmethacrylat), Poly((styrol-s-acrylamido-2-methylpropansulfonsäure-Natriumsalz)-b-propylacrylat), Poly((styrol-s-acrylamido-2-methylpropansulfonsäure-Natriumsalz)-b-methylacrylat), Poly((styrol-s-acrylamido-2-methylpropansulfonsäure-Natriumsalz)-b-butylacrylat), Poly((styrol-s-acrylamido-2-methylpropansulfonsäure-Natriumsalz)-b-ethylacrylat), Poly((styrol-s-acrylnitril-sacrylamido-2-methylpropansulfonsäure-Natriumsalz)-b-styrol); Poly((styrol-s-styrolsulfonsäure-Natriumsalz)-b-styrol), Poly((styrol-s-acrylamido-2-methylpropansulfonsäure-Natriumsalz)-b-styrol), Poly((styrol-s-acrylmitril-s-acrylamido-2-methylpropansulfonsäure-Natriumsalz)-bmethylmethacrylat); Poly((styrol-s-styrolsulfonsäure-Natriumsalz)-b-methylmethacrylat), Poly((styrol-s-acrylnitril-sstyrolsulfonsäure-Natriumsalz)-b-methylmethacrylat), Poly((styroj-s-acrylamido-2-methylpropansulfonsäure-Natriumsalz)-b-methylmethacrylat), Poly((styrol-s-acrylmitril-s-acrylamido-2-methylpropansulfonsäure-Natriumsalz)-b-cthylmethacrylat); Poly((styrol-s-styrolsulfonsaure-Natriumsalz)-b-ethylmethacrylat), Poly((styrol-s-acrylmitril-s-styrolsulfonsäure-Natriumsalz)-b-ethylmethacrylat), Poly((styrol-s-acrylamido-2-methylpropansulfonsäure-Natriumsalz)-bethylmethacrylat), Poly((styrol-s-acrylmitril-s-acrylamido-2-methylpropansulfonsäure-Natriumsalz)-b-propylmethacrylat); Poly((styrol-s-styrolsulfonsäure-Natriumsalz)-b-propylmethacrylat), Poly((styrol-s-acrylnitril-s-styrolsulfonsäure-Natriumsalz)-b-propylmethacrylat), Poly((styrol-s-acrylamido-2-methylpropansulfonsäure-Natriumsalz)-b-propylme-Poly((styrol-s-acrylmitril-s-acrylamido-2-methylpropansulfonsäure-Natriumsalz)-b-butylmethacrylat); Poly((styrol-s-styrolsulfonsäure-Natriumsalz)-b-butylmethacrylat), Poly((styrol-s-acrylnitril-s-styrolsulfonsäure-Natriumsalz)-b-butylmethacrylat), Poly((styrol-s-acrylamido-2-methylpropansulfonsäure-Natriumsalz)-b-butylmethacrylat), Poly((styrol-s-acrylamido-2-methylpropansulfonsäure-Natriumsalz)-b-methylacrylat): Poly((styrol-s-styrolsulfonsäure-Nariumsalz)-b-methylacrylat), Poly((styrol-s-acrylnitril-s-styrolsulfonsäure-Natriumsalz)-b-methylacrylat), Poly((styrol-s-acrylamido-2-methylpropansulfonsäure-Natriumsalz)-b-methylacrylat), Poly((styrol-s-acrylnitril-s-acrylamido-2-methylpropansulfonsäure-Natriumsalz)-b-ethylacrylat); Poly((styrol-s-styrolsulfonsäure-Natriumsalz)-b-ethylacrylat), Poly((styrol-s-acrylnitril-s-styrolsulfonsäure-Natriumsalz)-b-ethylacrylat), Poly((styrol-s-acrylamido-2-methylpropansulfonsäure-Natriumsalz)-b-ethylacrylat), Poly((styrol-s-acrylnitril-s-acrylamido-2-methylpro-

pansulfonsäure-Natriumsalz)-b-propylacrylat); Poly((styrol-s-styrolsulfonsäure-Natriumsalz)-b-propylacrylat), Poly-((styrol-s-acrylnitril-s-styrolsulfonsäure-Natriumsalz)-b-propylacrylat), Poly((styrol-s-acrylamido-2-methylpropansulfonsäure-Natriumsalz)-b-propylacrylat), Poly((styrol-s-acrylnitril-s-acrylamido-2-methylpropansulfonsäure-Natriumsalz)-b-butylacrylat); Poly((styrol-s-styrolsulfonsäure-Natriumsalz)-b-butylacrylat), Poly((styrol-s-acrylnitril-s-styrolsulfonsäure-Natriumsalz)-b-butylacrylat) und Poly((styrol-s-acrylamido-2-methylpropansulfonsäure-Natriumsalz)-b-

butylacrylat).

[0063] Eine erfindungsgemäße Bindemittelzusammensetzung kann beispielsweise nur eines der oben genannten Blockcopolymeren aufweisen. Es ist jedoch ebenfalls im Rahmen der vorliegenden Erfindung vorgesehen, daß eine erfindungsgemäße Bindemittelzusammensetzung zwei oder mehr der genannten Blockcopolymeren aufweist, [0064] Neben den genannten Blockcopolymeren kann eine erfindungsgemäße Bindemittelzusammensetzung noch

weitere Polymere aufweisen. Geeignete weitere Polymere sind beispielsweise durch radikalische Polymerisation hergestellte statistische Copolymere. Ebenfalls als weitere Polymere geeignet sind beispielsweise Polyadditions- oder Polykondensationsprodukte wie Polyester, Polyether, Polycarbonate, Polylactone, Polyamide oder Polyurethane,

[0065] Neben den obengenannten Polymeren oder dem Gemisch aus zwei oder mehr der obengenannten Polymeren enthalten die erfindungsgemäßen Bindemittelzusammensetzungen noch mindestens 2 Gew.-% eines nicht-magnetischen und nicht-magnetisierbaren organischen oder anorganischen Feststoffs. [0066] Unter einem "Feststoff" wird im Rahmen der vorliegenden Erfindung ein Stoff verstanden, der bei Raumtem-

peratur, d. h., bei etwa 20°C, in fester Form vorliegt.

[0067] Als Feststoffe eignen sich im Rahmen der vorliegenden Erfindung alle Feststoffe, deren Form und Größe eine Einarbeitung der Feststoffe in eine erfindungsgemäße Bindemittelzusammensetzung ermöglichen. Vorzugsweise liegen die im Rahmen der vorliegenden Erfindung einsetzbaren Feststoffe in Teilchenform (Partikelform) oder in Form von Fasem vor. Unter einer Teilchenform wird im Rahmen der vorliegenden Erfindung beispielsweise eine Kugelform, Nadelform, Würfelform, Prismenform oder dergleichen verstanden. Teilchenförmige Feststoffe, wie sie im Rahmen der vorliegenden Erfindung eingesetzt werden können, weisen vorzugsweise eine maximale Ausdehnung von etwa 1 mm. vorzugsweise jedoch weniger, beispielsweise maximal etwa 500 µm auf.

[0068] Die Ausdehnung der im Rahmen der vorliegenden Erfindung einsetzbaren teilchenförmigen Feststoffe wird im

folgenden auch als "Teilchengröße" bezeichnet. Der Begriff "Teilchengröße" stellt dabei einen Durchschnittswert dar, Dieser Durchschnittswert besagt, daß etwa 50% der Teilchen eine Größe aufweisen, die in einem Bereich von ± 10% des als Teilchengröße angegebenen Wertes liegt. Für die Untergrenze der Teilchengröße der im Rahmen der vorliegenden Erfindung einsetzbaren Feststoffe, sofern sie in Teilchenform vorliegen, gilt ein Wert von etwa 1 Nanometer. Im Rahmen einer weiteren bevorzugten Ausführungsform weisen die im Rahmen der vorliegenden Erfindung eingesetzten, teilehenförmigen Feststoffe eine Teilchengröße von etwa 0,5 bis etwa 300 µm auf.

[0069] Im Rahmen einer weiteren Ausführungsform der vorliegenden Erfindung können die Feststoffe auch als Fasern, Fasermatten, Fasergeflechte oder Faserkurzschnitte vorliegen. Geeignete Fasern können beispielsweise eine Länge von etwa 500 µm oder mehr aufweisen, beispielsweise bis zu etwa 5 cm. Als Fasern eignen sich insbesondere Faserkurzschnitte mit einer Länge von etwa 1 mm bis etwa 3 cm.

[0070] Als nicht-magnetische anorganische teilchenförmige Füllstoffe und Pigmente kommen beispielsweise Ruß, Graphit, Metalle, Metallexide, Antimonoxid, ZaO, ZeO, SiOg, C<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, α-Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, β-Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, γ-Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, β-Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, β-Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, γ-Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, β-Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, β-Al<sub>2</sub>

[0071] Als organische Füllstoffe eignen sich beispielsweise Kunststoffmehle, insbesondere aus Polyethylen, Polypropylen, Polystyrol oder Polyamid. Ebenfalls geeignet sind Cellulosepulver, Stärke, Holzmehl oder Holzspäne. Als organische Pigmente eignen sich beispielsweise Monoazopigmente, wie C. I. Pigment Brown 25; C. I. Pigment Orange S. 13, 36 und 67; C. I. Pigment Red I, 2, 3, 5, 8, 9, 12, 17, 22, 23, 31, 48: 1, 48: 2, 48: 3, 48: 4, 49, 49: 1, 52: 1, 52: 2, 53, 53: 1, 53: 3, 57: 1, 63, 251, 112, 146, 170, 184, 210 und 245; C. I. Pigment Yellow I, 3, 73, 74, 65, 97, 151 und 183; Disazopigmenten, wie C. I. Pigment Orange 16, 34 und 44; C. I. Pigment Red 144, 166, 214 und 242; C. I. Pigment Yellow 12, 13, 14, 16, 17, 81, 83, 106, 113, 126, 127, 155, 174, 176 und 188; Anthanthronpigmenten, wie C. I. Pigment Red 168 (C. I. Vat Orange 3); Anthrachinonpigmenten, wie C. I. Pigment Yellow 147 und 177, C. I. Pigment Violet 31; Anthrapyrimidinpigmenten, wie C. I. Pigment Yellow 108 (C. I. Vat Yellow 20); Chinacridonpigmenten, wie C. I. Pigment Red 122, 202 und 206; C. I. Pigment Violet 19; Chinophthalonpigmenten, wie C. I. Pigment Yellow 138; Dioxazinpigmenten, wie C. I. Pigment Violet 23 und 37; Flavanthronpigmenten, wie C. I. Pigment Yellow 24 (C. I. Vat Yellow I); Indanthronpigmenten, wie C. I. Pigment Blue 60 5 (C. I. Blue 4) und 64 (C. I. Vat Blue 6); Isoindolinpigmenten, wie C. I. Pigment Orange 69; C. I. Pigment Red 260; C. I. Pigment Yellow 139 und 185; Isoindolinonpigmenten, wie C. I. Pigment Orange 61; C. I. Pigment Red 257 and 260; C. I. Pigment Yellow 109, 110, 173 and 185; Isoviolanthronpigmenten, wie C. I. Pigment Violet 31 (C. I. Vat Violet I); Metallkomplexpigmenten, wie C. I. Pigment Yellow 117, 150 und 153; C. I. Pigment Green 8; Perinonpigmenten, wie C. I. Pigment Orange 43 (C. I. Vat Orange 7); C. I. Pigment Red 194 (C. I. Vat Red 15); Perylenpigmenten, wie C. I. Pigment Black 31 und 32; C. I. Pigment Red 123, 149, 178 und 179 (C. I. Vat Red 23), 190 (C. I. Vat Red 29) und 224; C. I. Pigment Violet 29; Phthalocyaninpigmenten, wie C. I. Pigment Blue 15, 15: 1, 15: 2, 15: 3, 15: 4, 15: 6 und 16; C. I. Pigment Green 7 und 36; Pyranthronpigmenten, wie C. I. Pigment Orange 51; C. I. Pigment Red 216 (C. I. Vat Orange 4); Thioindigopigmenten, wie C. I. Pigment Red 88 und 181 (C. I. Vat Red I); C. I. Pigment Violet 38 (C. I. Vat Violet 3); Triarylcarboniumpigmenten, wie C. I. Pigment Blue I, 61 und 62; C. I. Pigment Green I; C. I. Pigment Red 81, 81: 1 und 169; C. I. Pigment Violet I, 2, 3 und 27; sowie C. I. Pigment Black I (Anilinschwarz); C. I. Pigment Yellow 101 (Aldazingelb); C. I. Pigment Brown 22; Küpenfarbstoffe (außer den bereits oben genannten). wie C. I. Vat Yellow 2, 3, 4, 5, 9, 10, 12, 22, 26, 33, 37, 46, 48, 49 und 50; C. I. Vat Orange I, 2, 5, 9, 11, 13, 15, 19, 26, 29, 30 und 31; C. I. Vat Red 2, 10, 12, 13, 14, 16, 19, 21, 31, 32, 37, 41, 51, 52 und 61; C. I. Vat Violet 2, 9, 13, 14, 15, 17 und 21; C. I. Vat Blue I (C. I. Pigment Blue 66), 3, 5, 10, 12, 13, 14, 16, 17, 18, 19, 20, 22, 25, 26, 29, 30, 31, 35, 41, 42, 43, 64, 65, 66, 72 und 74; C. I. Vat Green 1, 2, 3, 5, 7, 8, 9, 13, 14, 17, 26, 29, 30, 31, 32, 33, 40, 42, 43, 44 und 49; C. I. Vat Brown 1, 3, 4, 5, 6, 9, 11, 17, 25, 32, 33, 35, 38, 39, 41, 42, 44, 45, 49, 50, 55, 57, 68, 72, 73, 80, 81, 82, 83 und 84; C. I. Vat Black 1, 2, 7, 8, 9, 13, 14, 16, 19, 20, 22, 25, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 34, 36, 56, 57, 58, 63, 64 und 65; anorganische Pigmente, in Form von Weißpigmenten, wie Titandioxid (C. I. Pigment White 6), Zinkweiß, Farbenzinkoxid; Zinksulfid. Lithopone, Bleiweiß; Schwarzpigmente, wie Eisenoxidschwarz (C. I. Pigment Black 11), Eisen-Mangan-Schwarz, Spinellschwarz (C. I. Pigment Black 27), Ruß (C. I. Pigment Black 7); Buntpigmente, wie Chromoxid, Chromoxidhydratgrün; Chromgrün (C. I. Pigment Green 48); Kobaltgrün (C. I. Pigment Green 50); Ultramaringrün; Kobaltblau (C. I. Pigment Blue 28 und 36); Ultramarinblau; Eisenblau (C. I. Pigment Blue 27); Manganblau; Ultramarinviolett; Kobalt- und Manganviolett; Eisenoxidrot (C. I. Pigment Red 101); Cadmiumsulfose lenid (C. I. Pigment Red 108); Molybdatrot (C. I. Pigment 5 Red 104); Ultramarinrot; Eisenoxidbraun, Mischbraun, Spinell- und Korundphasen (C. I. Pigment Brown 24, 29 und 31); Chromorange; Eisenoxidgelb (C. I. Pigment Yellow 42); Nickeltitangelb (C. I. Pigment Yellow 53; C. I. Pigment Yellow 157 und 164); Chromtitangelb; Cadmiumsulfid und Cadmiumzinksulfid (C. I. Pigment Yellow 37 und 35); chromgelb (C. I. Pigment Yellow 34), Zinkgelb, Erdalkalichromate, Neapelgelb; Bismutvanadat (C. I. Pigment Yellow 184); Interferenzoigmente, wie Metalleffektroigmente auf der Basis beschichteter Metallplättchen; Perlelanzoigmente auf der Basis metalloxidbeschichteter Glimmerplättchen; Flüssigkristallpigmente.

[0072] Als faserförmige Feststoffe eigene sich insbesondere anorganische Fasern, beispielsweise Glafafaern, Glaskugein oder organische Fasern, die natürlichen oder synthetischen Urspung sein können. Geiegnete synthetische Organische Fasern sind beispielsweise Polyester, Polyether, Polyurethan, Polyamid- oder Polyofelnfasern, vorzugsweise solche Fasern, die eine mechanische Stabilisierung der Bindemittelussammensetzung im Anwendungsstaaten bewirken. Als natürliche organische Fasern eigen sich beispielsweise Cellulosefasern wie Baumwolle, Flachs, Hanf, Sisal, Kokosfasern und derzeijchen.

[0073] Die erfindungsgemäßen Bindemittelzusammensetzungen können jeweils einen einzelnen der oben genannten Feststoffe enthalten. Es ist im Rahmen der vorliegenden Erfindung jedoch ebenso vorgesehen, daß die erfindungsgemä-Ben Bindemittelzusammensetzungen ein Gemisch aus zwei oder mehr der genannten Feststoffe aufweisen.

[0074] Die erfindungsgemäßen Bindemittelzusammensetzungen enthalten die genannten Feststoffe in einer Menge von mindestens etwa 2 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Bindemittelzusammensetzung, vorzugsweise jedoch in darüber liegenden Mengen. Beispielsweise können die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen die Feststoffe in einer Menge von mindestens etwa 5 Gew.-%, 10 Gew.-%, 20 Gew.-% oder darüber, beispielsweise etwa 30, 40, 50, 60, 70, 80 oder mehr als 90 Gew.-%, beispielsweise bis zu 89 doer 99 Gew.-%, enthalten.

enthalten. Geeignete Verbindungen lassen sich beispielsweise der Fachliteratur entnehmen.

[0076] Als Gleitmittel können insbesondere Carbonsäuren mit etwa 10 bis etwa 20 C-Atomen, insbesondere Stearinsäure oder Palmitinsäure oder Derivate von Carbonsäuren wie deren Salze, Ester oder Amide, oder Gemische aus zwei oder mehr davon, eingesetzt werden.

- 5 (0077) Die erfindungsgemäßen Bindemittelzusähnnensetzungen lassen sich durch Vermischen der oben genannten Polymeren mit den entsprechenden Feststofften erhalten. Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher auch ein Verfahren zur Herstellung einer erfindungsgemäßen Bindemittelzussammensetzung, bei dem ein durch radkalische Polymerisation herstellbares Biockecopolymeres mit mindestens zwei Blöcken unterschiedlicher Monomerenzussammensetzung mit mindestens einem Rahmen dieses Textes definieren Feststoff dispergiert wird.
- 10 [0078] Zur Herstellung der erfindungsgemäßen Bindemitietzusammensetzungen k\u00f6nen daher ein durch radikalische Polymeristant onhertellharse Blockopolymeren mit mindestens zurei Blocken unterschiedlicher Monomerenzusammensetzung, oder ein Gemisch aus zwei oder mehr solcher Blockopolymeren mit einem nagnetischen Pigment, oder einem Gemisch aus zwei oder mehr Feststoffen, beispielsweise in Ahmischung mit einem oder mehreren Izwentitell und gegebenenfalls zusammen mit Dispergierhilfsmitteln, weiteren Bindemitteln um deurener Duszuszenfen wie Gleitmittells zusammen dispergiert werden. In einer bevorzugten Ausführungsform werden die Huptkomponenten in der erfindungsgem\u00e4\u00fchan bindemittelzusammensetzung, also inbesondere die Feststoffe und die polymeren Bindemittelz zun\u00e4\u00fchan turc Zusatz von wenig Iz\u00e4\u00
- [0079] So kam anschließend beispielsweise in einer Dispergierapparatur, z. B. einer Topflougelmühle oder einer Rührwerksmühle, aus einem teilchenförmigen Feststoff und den weiteren, angeteigten Inhalisstoffen der Bindemittelkussammensetzung oder einer Lösemittel, voraugsweise in einem organischen Lösemittel, unter Zusatz von Gleitmittel und eventuell geringen Mengen eines Dispergiermittels, die erfindungsgemäße Bindemittelzussammensetzune herestellt werden.
  - [0080] Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher auch ein Verfahren zur Herstellung einer Bindemittelzusammensetzung, bei dem ein durch midikalische Polymensiaton herstellbares Blockcoppymers mit mindetsetens zwei Blökken unterschiedlicher Monomerenzusammensetzung, und mindestens 2 Gew-% mindestens eines nichtmagnetischen und nicht magnetisierbaren anonganischen oder organischen Petstuffs vermischen werden oder mindetsens 2 Gew-% mindestens eines michtmagnetischen und nicht magnetisierbaren anonganischen oder organischen Feststoffs bereits während der Herstellung des durch reidfalkische Polymensiation herstellbaren Blockcopolymeren vorliegen.
- 30 [0081] Gegenstand der vorliegenden Erindung ist auch die Verwendung einer erfindungsgemäßen Bindemittelzusammensetzung oder einer nach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten Bindemittelzusammensetzung zur Herstellung von Lacken, Farben, Anstrichtsoffen, Tinten, beispielsweise für Tintenstrahldrucker, Druckfarben oder Rostschutzmitteln oder zum Einfärben von Kunststoffen, Papier, Textilien, Zement, Beton, Keramik, Glas, Emaille, Kosmetika oder Lebensmitteln.
- 35 [0082] Die erfindungsgemäßen Bindemittelzusammensetzungen k\u00f6nnen dabei in Form von w\u00e4\u00dfregen Dispersionen, als Feststoffe, Schmelzen oder als L\u00f6sungen vorliegen.
- [0083] Zur Herstellung der Bindemittelzusammensetzungen mischt man beispielsweise den Püllstoff bzw. das Pigment in Form eines urcheene Pigment der Füllstoffglwers zusammen mit einem oder mehreren erfindungsgemäßen Dispengiermitteln in Wasser, organischen Lösemitteln oder in Substanz und dispergiert oder knetet ein einer gedingen Apparatur vor. Die erhaltenen Mischung kann anschießend ein einer Mülle gemahlen werden, um die gewünschte Teilehengrößenverneilung einzustellen. Anschließend können weitere Hilfsmittel zugegeben werden. Schließlich wird die Endenistellung der Zuberstung daturch vorgenommen, daß, sofern gewünschlie entsprechende Mengen Wasser oder organische Lösemittel sowie gegebennerfalls weitere der oben beschriebenen Zusatzstoffe zugesetzt werden. Anschließend wird die Zuberstung beispielsweise mit Hilfe einer Flitziervorrichtung mit Fein-des abtrenung ein Bereich von etwa 10 bis etwa 1 µm und gegebennerfalls anschließend mit einer weiteren Filtzriervorrichtung mit Feintung mit einer Feinabzenung im Bereich von etwa 1 bis etwa 3 bis mehandelt.

[0084] Im folgenden soll die vorliegende Erfindung nunmehr anhand einiger Beispiele erläutert werden.

50

#### Beispiele

#### Beispiel 1

#### Synthese eines polymeren Umsetzungsproduktes aus Acrylsäure und Styrol

55 10085] 224 g Wasser und 15,4 g einer 25%igen Ammoniaklösung in Wasser wurden auf 80°C erhitzl. Durch 2 Tropf-trichter wurden dann innerhalb von 30 Minuten parallel 3 g 1,1-Diphenylethen (gelöst in 45 g Acrylsäure) und 4,73 g Ammoniumperoxodisulfat (gelöst in 22.4 g Wasser) zugetropft. Der Ansatz wurde insgesamt 4 Stunden auf 80°C gehalten. 101 g dieses Ansatzes wurden mit 25 g Wasser, 40 ml einer 25%igen Ammoniak-Lösung in Wasser und 38 g Styrol versetzt und anschließend 13 Stunden bei 90°C gehalten. Man erhitet ein weißes wasserquelbarse Polymeres.

#### Beispiel 2

#### Synthese eines polymeren Umsetzungsproduktes aus Methylmethacrylat und Styrol

65 10886] 125 g einer 25%igen Ammoniak-Lösung in 125 g Wasser wurden vorgelegt und das Ölbad auf 90°C gehalten. Durch 2 170prichter wurden dam innerhalb von 60 Minuten parallel 6 g 1,1-Deproylethen (gelöst in 125 g Methy) methacytaly und 4/3 g Ammoniumperoxodisulfat (gelöst in 22,4 g Wasser) zugetropft. Anschließend wurden noch einmal 4/33 g Ammoniumperoxodisulfat (gelöst in 22,4 g Wasser) innerhalb einer Stunde zugetropf. Der Ansatz wurde

dann noch eine weitere Stunde bei 90°C gehalten. Zu diesem Ansatz wurden 65 g Styrol zugegeben und die Ölbadtemperatur für 4 Stunden auf 100°C erhöbt.

### Beispiel 3

Synthese eines polymeren Umsetzungsproduktes aus Methacrylsäure und Hydroxyethylacrylat

5

15

25

35

45

55

[9087] 112 g Wasser und 112 g einer 25%igen Ammoniak-Lösung in Wasser wurden vorgelegt und auf 90°C erhitzt. Anschließend wurden 9.46 g Ammoniumperoxotisullat (gelöst in 45 g Wasser) innerhalb von 30 Minuteun und 6 g l.1-Diphenylethen (gelöst in 10°7.5 Methacrylstäure) schnell zugetropft. Anschließend wurden noch einmal 9.46 g Ammoniumperoxotisulfia (gelöst in 45 g Wasser) innerhalb won 30 Minuteur augetropft. Nach der Zugabe wurde der Ansatz füls 5 Sunden bei 90°C gehalten. Anschließend wurde 1 mol Hydroxyethylacrylat zugegeben und der Ansatz füls 5 Stunden bei 90°C gehalten.

#### Beispiel 4

Synthese eines polymeren Umsetzungsproduktes aus Methacrylsäuremethylester und N-Vinylpyrrolidon

[0088] 360 g Wasser wurden vorgelegt und auf 75°C gehalten. Anschließend wurden parallel 10 g 1,1-Diphenylethen (gelöst in 200 g Methacrylsäuremethylester) und 10,3 g Ammoniumperoxodisulfat (gelöst in 100 g Wasser) innerhalb 20 von 60 Minuten und 9,2 g einer 25%gen Ammoniath-Chaung (gelöst in 100 g Wasser) innerhalb von 90 Minuten zuge-tropft. Der Ansatz wurde anschließend ooch 3 Stunden bei 75°C gehalten. Danach wurden zu 100 g der oben beschriebenen Dissorsion 20,4 er N-Minvordition eezeben und der Ansatz 6 Stunden bei 75°C gehalten.

#### Beispiels 5

Synthese eines polymeren Umsetzungsproduktes aus Methacrylsäuremethylester und N-Vinylformamid

[6089] 350 g Wasser wurden vorgelegt und suf 75°C gehalten. Anschließend wurden parallel 10 g 1,1-Diphenylethen (gelöst in 200 g Methacrylisäurennethylester) und 10,3 g Ammoniumperoxodisulfat (gelöst in 100 g Wasser) innerhalb 30 von 60 Minuten und 9,2 g einer 25%igen Ammoniak-Lösung (gelöst in 100 g Wasser) innerhalb von 90 Minuten zugetropft. Der Ansatz wurde anschließend noch 3 Stunden bei 75°C gehalten. Danach wurden zu 100 g der oben beschriebenen Dispersion 25 g N-Vinylformamid gegeben und der Ansatz 6 Stunden bei 75°C pehalten.

#### Beispiel 6

Synthese eines polymeren Umsetzungsproduktes aus Methacrylsäuremethylester und Hydroxyethylacrylat

[6090] 350 g Wasser wurden vorgelegt und auf 90°C gehalten. Anschließend wurden parallel 10 g 1.1-Dephenyleiben (gelöst in 200 g Methacrylsäurennehyleister) und 10.3 g Ammoniumperoxodisulfat (gelöst in 100 g Wasser) innerhalb un von 60 Minuten und 9.2 g einer 25%gen Ammoniak-Lösung (gelöst in 100 g Wasser) innerhalb von 90 Minuten zugetropft. Der Ansatz wurde anschließend noch 3 Sunden bei 90°C gehalten. Danach wurden zu 100 g der oben beschriebenen Dispersion 25 g Hydroxythalparylat gegeben und der Ansatz of Stunden bei 90°C gehalten.

#### Beispiel 7

Synthese eines polymeren Umsetzungsproduktes aus Methacrylsäuremethylester, Acrylnitril und Styrol

[0091] 360 g Wasser wurden vorgelegt und auf 90°C gehalten. Anschließend wurden parallel 10 g 1,1-Diphenylethen gelöx in 200 g Methacrylsäuremethylester, und 10,3 g Ammoniumperoxodisulfat gelöx in 100 g Wasser innerhalb von 50 60 Minuten und 9,2 g 25°8ige Ammoniak-Lösung (gelöx in 100 g Wasser) innerhalb von 50 Minuten zugetropht. Der Ansatz wurde anschließend noch 3 Stunden bei 90°C gehalten. Danach wurden zu 100 g der oben beschriebenen Dispersion 17,2 g Strou und 1 g Acrylinität gezeben und der Ansatz 6 Stunden bei 90°C gehalten.

#### Beispiel 8

Synthese eines polymeren Umsetzungsproduktes aus Acrylsäure-n-butylester und Styrol

[6092] 360 g Wasser wurden vorgelegt und das Olbsda auf 90°C erhitzt. Durch 3 Tropftrichter wurden dann innerhalle ton 180 Minuten parallel 11, g 1, 1-Diphenjschen (eglöst in 256 g "Buyluschyal) und 10,7 g Natriumpersocialisulfa (gelöst in 100 g Wasser) und innerhalb von 120 Minuten 2,3 g Natriumhydroxid, (gelöst in 100 g Wasser) zugetropft. Das Olbsda wurden insgesamt 6 Stunden auf 90°C gehalten. Nach Abstrenen der wißingen Phase wurden zum verbleibenden Polymeren 138 g Styrol zugegeben und das Olbsda 6 Stunden auf 118°C gehalten. Anschließend wurden 169 g n-Bu-tylacrylat zugegeben und das Olbsda 6 Stunden auf 118°C gehalten.

#### Beispiel 9

Synthese eines polymeren Umsetzungsproduktes aus Methacrylsäuremethylester und Styrol

5 10093] 180 g Wasser wurden vorgelegt und auf 90°C gehalten. Dann wurden parallel aus drei Tropfrichten 3 g cis-Sülben (geleit in 50 g Methylmetherzyla) und 5 g einer 25%igen Amnoniak-Lösung (gelöts in 50 g Wasser) innerhalb von 60 Minuten zugetropft und 5.1 g Ammoniumperoxodisulfat (gelöts in 50 g Wasser) innerhalb von 90 Minuten zugetropft. Anschließend wurde der Ansatz noch weiter 4.5 Stunden auf 90°C gehalten. Man erhielt in Polymenes mit M<sub>ex</sub> 54.200 g/mod und einer Polydispersiät von 2.4. 70 g der oben beschriebenen Polymerdispersion wurden auf 115°C erhitzu der 50 styrol zudosiert. Der Ansatz wurde dann 6 Stunden bei 115°C erholten bei 115°C erholten bei 115°C erholten der 115°C erholten der 115°C erholten der 115°C erholten der 115°C erholten 115°C erholten der 115°C er

#### Beispiel 10

Synthese eines polymeren Umsetzungsproduktes aus Methacrylsäuremethylester und Styrol

[0094] 180 g Wasser wurden vorgelegt und auf 90°C gehalten. Dann wurden parallel aus drei Tropftrichtern 3 g trans-Stilben (gelöst in 50 g Methylmethaeryla) und 5 g einer 25%igen Ammonialer. Dissung (gelöst in 50 g Wasser) innerhalb von 60 Minuten zugetropft und 5,1 g Ammoniumpercoxdisulfat (gelöst in 50 g Wasser) innerhalb von 90 Minuten zugetropft. Anschließend hielt man den Ansatz noch weitere 4,5 Stunden auf 90°C. Man erhielt ein Polymeres mit Mage 46.800 g/mol und einer Polydispersität von 2,9 To går or den bestörriebenen Polymerdispersion wurden auf 115°C erhitzt und 50 g Styrol zudosiert. Der Ansatz wurde dann 6 Stunden bei 115°C gehalten. Man erhielt ein Polymeres mit Mage 168.000 g/mol und einer Polydispersität von 4,2 To

#### Beispiel 11

25

45

55

65

Synthese eines polymeren Umsetzungsproduktes aus Methacrylsäuremethylester

[0095] 180 g Wasser wurden vorgelegt und suf 90°C gehalten. Dann wurden parallel aus drei Tropftrichtern 5 g 4.4-Binytidenbist/N,N-dimethylanilin) (gelöst in 100 g Methacyrishiermethylester) und 4.6 g einer 25%igen Ammoniak-Lbsung (gelöst in 100 g Wasser) innerhalb von 60 Minuten zugetropft und 5.1 g Ammoniumperoxodissific (gelöst in 100 g Wasser) innerhalb von 90 Minuten zugetropft. Der Ansatz wurde weitere 4 Stunden auf 90°C gehalten. Man erhielt ein Polymeres mit M<sub>2</sub> = 2.150 greich und einer Polytidspersität von 1.200 gehalten.

#### Beispiel 12

Synthese eines polymeren Umsetzungsproduktes aus Methacrylsäuremethylester

[0095] 360 g. Wasser wurden vorgelegt und auf 99°C gehalten. Anschlüeßend wurden parallel 10 g. 1.1-Diphenylethen (gelöst in 200 g Methacrylsäuremerhylester) und 10.3 g. Ammoniumperoxodisulfat (gelöst in 100 g. Wasser) innerhalb von 60 Minuten und 9.2 g. einer 25%igen Ammoniak-Lösung (gelöst in 100 g. Wasser) innerhalb von 90 Minuten zuge-tropft. Der Ansatz wurde anschließend noch 3 Stunden to 19°C gehalten.

100971 Für die Dissergierversuche wurden direkt die Polymerdissersionen verwendet (wäßrige Feststoffdissersionen)

#### Dispergierversuche

oder die Polymeren wurden getrocknet und in einem Lösemittel oder einem Lösemittelgemisch gelöst.

[0098] Das entsprechende Polymere aus den Synthesebeispielen (Numerierung stimmt überein) wurde im wässriger Dispersion (Feststoffgehalt 20%) mit dem Farbpigment bei Raumtemperatur vermischt, 20 g SAZ-Mahlkugeln zugegeben, und 1 h im Red Devil geschütelt. Das Feststoffverhältnis von Polymer zu Farbpigment betrug 2011 (Gewichtsverhälten ins). Ansschließend wurde die Dispersion optisch beurteilt (T\u00e4bell 1). Polymer 12 ist ein \u00fcber die DPE-Methode hergestelltes Polymenthylmerhachte).

Tabelle 1

Pigment	Polymer 2	Dalama	I B I	T	_
	1 Olymor 2	Polymer 6	Polymer 12	Polymethyl-	1
1		ı	1	methacrylat	
1		1	ĺ	(Vergleichs-	
		ŀ	İ	beispiel)	Į.
Heliogen	flüssige, mind.	flüssige,	feste, mind, 24	keinerlei Dis-	1
Blau	24 h stabile Dis-	mind. 24 h	h stabile Dis-	pergierwir-	
L 6920	persion	stabile Dis-	persion	kung	1
2 0,20	1	persion	1		
Paliogen Rot	flüssige, mind.	feste, mind.	feste, mind. 24	keinerlei Dis-	
L 3885	24 h stabile Dis-	24 h stabile	h stabile Dis-	pergierwir-	
L 3003	persion	Dispersion	persion	kung	1
Paliotol Gelb					
ranotor Gelb		feste, mind.	feste, mind. 24	keinerlei Dis-	20
L 2140 HD	Dispersion insta-	24 h stabile	h stabile Dis-	pergierwir-	
	bil	Dispersion	persion	kung	
Paliogen	flüssige, mind.	feste, mind.	feste, mind, 24	1.7.115	2.5
Marron	24 h stabile Dis-	24 h stabile	h stabile Dis-	keinerlei Dis-	-
T 2000	persion	Dispersion	persion	pergierwir-	
L 3980		2 iopoision	persion	kung	
					24

[0099] Die in Tabelle 1 gezeigten Dispersionen wurden anschließend mit Wasser um das 20fache verdünnt, und die Dispersion wiederum optisch beurteilt (Tabelle 2).

Tabelle 2

			,		
Pigment	Polymer 2	Polymer 6	Polymer 12	Polymethyl- methacrylat (Vergleichs- beispiel)	40
Heliogen Blau	flüssige, mind. 24 h stabile Dis-	flüssige, mind, 24 h	flüssige, mind. 24 h stabile	keinerlei Dis-	1
L 6920	persion	stabile Dis- persion	Dispersion	pergierwir- kung	45
Paliogen Rot	flüssige, mind.			keinerlei Dis-	i
L 3885	24 h stabile Dis- persion	Dispersion instabil	Dispersion in- stabil	pergierwir- kung	50
Paliotol Gelb		flüssige,	flüssige, mind.	keinerlei Dis-	
L 2140 HD	Dispersion insta- bil	mind. 24 h stabile Dis- persion	24 h stabile Dispersion	pergierwir- kung	55
Paliogen Marron L 3980	flüssige, mind. 24 h stabile Dis- persion	flüssige, mind. 24 h stabile Dis- persion	Dispersion in- stabil	keinerlei Dis- pergierwir- kung	60

# Patentansprüche

1. Bindemittelzusammensetzung, mindestens enthaltend ein durch radikalische Polymerisation herstellbares

Blockcopolymeres mit mindestens zwei Blöcken unterschiedlicher Monomerenzusammensetzung, und mindestens 2 Gew. % mindestens eines nicht-magnetischen und nicht-magnetisierbaren anorganischen oder organischen Feststoffs.

- Bindemittelzusammensetzung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Wassergehalt der Bindemittelzusammensetzung weniger als 10 Gew.-% beträgt.
- Bindemittelzusammensetzung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß das Blockcopolymere zwei bis zehn Blöcke aufweist.
- 4. Bindemittelzusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß das Blockeopolymere durch ein Verfahren mindestens umfassend die folgende Stufe (i) hergestellt wurde:
- (i) Reaktion unter radikalischen Bedingungen eines Reaktionsgemischs, umfassend
  - mindestens ein radikalisch polymerisierbares Monomeres (a)

mindestens einen radikalischen Initiator, sowie

eine Verbindung der Formel (I)

$$R_3$$
  $C = C < R_1$   $R_2$ 

10

15

20

30

35

45

55

60

65

worin R, bis R, jeweils unabhlingig voneinander für Wassersonf, einen jeweils unsubstituieren oder substitutieren interen Alkyriser, dem unsubstituitieren oder einen unsubstituieren anderen einen Alkyriser, dem einen Alkyriser, dem unsubstituieren oder einen unsubstituieren Alkyriser, dem A

(ii) das in Stufe (i) erhaltene Umsetzungsprodukt (A) unter radikalischen Bedingungen in Gegenwart von mindestens einem, radikalisch homo- oder copolymerisierbaren Monomeren (b) umgesetzt wird, wobei ein Umsetzungsprodukt (B) erhalten wird.

Umsetzungsprodukt (15) erhalten wird.

5. Bindemittelzusammensetzung nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß während der Reaktion gemäß Stufe (i) im Reaktionsgemisch 10 Gew.-% Wasser oder weniger vorliegen.

 Bindemittelzusammensetzung nach Anspruch 4 oder 5, wobei die Stufe (1) bei einem Druck zwischen 1 und 300 bar durchgeführt wird.

 Bindemittelzusammensetzung nach einem der Ansprüche 4 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß der Anteil von radikalischem Initiator zu dem mindestens einen Monomeren (a) 0,5 bis 50 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge des Initiators und des Monomeren (a), beträgt.

8. Bindemittelbusammensetzung nach einem der Ansprüche 4 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß als Verbindung der allgemeinen Formel (I) Diphenylethylen, ein Alkoxydiphenylethylen, Dinaphthalinethylen, 4,4-Vinylidenbis(1-sminobenzol), cis-Sülben, trans-Sülben α-Phenylarysiauremethylester, α-Phenylarysiau

9. Bindemittelzusammensetzung nach einem der Ansprüche 4 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß das Reaktionsgemisch als ein erstes Monomeres (a) Styrol, Acryl- oder Methacrylsäure, ein C<sub>1</sub>- bis C<sub>2</sub>-Alkyl- oder -hydroxyal-kylacrylat oder--methacrylsä. (tynkjacetat, ein insubstituieres oder mubstituieres oder Styplyprofildon, ein Gemisch aus zwei oder mehr davon, oder ein Gemisch aus einem solchen ersten Monomeren (a) mit mindestens einem weiteren mdikalisch hömo- oder copolymersisebaren Monomeren umfalt.

 Bindemittelzusammensetzung nach einem der Ansprüche 4 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß während der Umsetzung 5 Gew.-% Wasser oder weniger im Reaktionsgemisch vorliegen.

 Bindemittelzusammensetzung nach einem der Ansprüche 4 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß das Blockcopolymere durch ein Verfahren mindestens umfassend die folgende Stufe (iii) hergestellt wurde:

(iii) das in Stufe (ii) erhaltene Umsetzungsprodukt (B) wird unter radikalischen Bedingungen in Gegenwart von mindestens einem, radikalisch homo- oder copolymensierbaren Monomeren (c) umgesetzt, wobei diese Umsetzung gegebenenfalls mehrfach hintereinander mit gleichen oder verschiedenen Monomeren (c) wiederholt wird.

12. Verfahren zur Herstellung einer Bindemittelzusammensetzung, bei dem ein durch radikalische Polymerisation berstellbares Blockcopolymeres mit mindestens zwei Blöcken unterschiedlicher Monomerenzusammensetzung, und mindestens zo Gew.-//mindestens eines nicht mangertischen und nicht-magnetischen anorganischen oder organischen Feststoffs vermischt werden oder mindestens Z Gew.-//mindestens eines nicht-magnetischen und nicht-magnetischen anorganischen der organischen Feststoffs bereits wihrend der Herstellung des durch midkalische

Polymerisation herstellbaren Blockcopolymeren vorliegen.

13. Verwendung einer Bindentituelzusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 10 oder einer nach Ansprüch
12 hergestellten Bindemtitteldispersion zur Herstellung von Lacken, Farben, Anstrichtstoffen, Tinten, beispielsweise
ihr Tintenstrahdrucker, Druckfarben oder Rostschutzmitteln doer zum Einführen von Kunststoffen, Papier, Texti-

lien, Zement, Beton, Keramik, Glas, Emaille, Kosmetika und Lebensmitteln.